

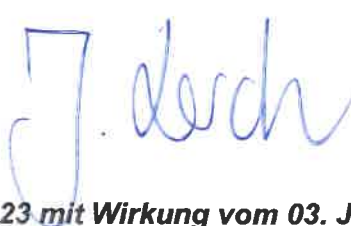




## ERLAUBNIS ZUM GROSSHANDEL MIT TIERARZNEIMITTELN

1. Nummer der Erlaubnis/Aktenzeichen  
**V 54-19 g 04.02/3-2023 Alliance Healthcare Deutschland GmbH**
2. Name der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Alliance Healthcare Deutschland GmbH**
3.  Eingetragene Anschrift der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
**Solmsstraße 73, 60486 Frankfurt am Main**
4. Anschrift/en der Betriebsstätte/n der Erlaubnisinhaberin/des Erlaubnisinhabers  
(Sämtliche Betriebsstätten sollten aufgeführt werden, sofern diese nicht durch separate Erlaubnisse abgedeckt sind.)  
**Friedrich-Schäfer-Str. 7, 64331 Weiterstadt**
5. Umfang der Erlaubnis (Bitte für jede unter Nr. 4 aufgeführte Betriebsstätte angeben)  
**Siehe Anlage 1**
6.  Rechtsgrundlage der Erlaubniserteilung  
**§ 29 (2) Gesetz über den Verkehr mit Tierarzneimitteln und zur Durchführung unionsrechtlicher Vorschriften betreffend Tierarzneimittel (Tierarzneimittelgesetz – TAMG) in Verbindung mit Artikel 99 VO (EU) 2019/6**
7. Name der verantwortlichen Bearbeiterin/des verantwortlichen Bearbeiters der zuständigen Behörde des Mitgliedstaates, welcher die Erlaubnis erteilt  
**Frau Jasmin Lerch**
8. Unterschrift  
Im Auftrag  

9. Datum  
**26. Juni 2023 mit Wirkung vom 03. Juli 2023**



0. Beigefügte Anlagen:

- Anlage 1      Umfang der Erlaubnis
- Anlage 2      (Optional) Anschrift/en und Erlaubnisnummer/n der Betriebsstätte/n beauftragter Großhändler
- Anlage 3      (Optional) Name der Verantwortlichen Person(en)
- Anlage 4      (Optional) Datum der Inspektion, auf deren Grundlage die Erlaubnis erteilt wurde
- Anlage 5      (Optional) Weitere Regelungen, basierend auf nationalen Rechtsvorschriften

## UMFANG DER ERLAUBNIS

liance Healthcare Deutschland GmbH

Friedrich-Schäfer-Str. 7

331 Weiterstadt

### ARZNEIMITTEL

- Humanarzneimittel  Tierarzneimittel

- 1  mit Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes
- 2  ohne Erlaubnis zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes (EWR), die im EWR in Verkehr gebracht werden (Befreiung von der Pflicht zur Zulassung)\*
- 3  ohne Genehmigung zum Inverkehrbringen in einem Staat des Europäischen Wirtschaftsraumes, die NICHT im EWR in Verkehr gebracht werden (Arzneimittel für Drittländer)

### ERLAUBTE TÄTIGKEITEN

- 1  Beschaffung
- 2  Lagerung
- 3  Lieferung (Abgabe)
- 4  Ausfuhr
- 5  Andere Aktivitäten: Streckengeschäfte

### ARZNEIMITTEL MIT BESONDEREN ANFORDERUNGEN

- 1  Arzneimittel entsprechend Art. 83 der Richtlinie 2001/83/EG<sup>1</sup>
- 3.1.1  Narkotika oder psychotrope Stoffe
  - 3.1.2  Arzneimittel aus Blut
  - 3.1.3  immunologische Arzneimittel
  - 3.1.4  radioaktive Arzneimittel (einschließlich Radionuklidkits)
- Tierarzneimittel
- 3.1.5  Narkotika oder psychotrope Stoffe
  - 3.1.6  Arzneimittel für Lebewesen
  - 3.1.7  verschreibungspflichtige Tierarzneimittel
- 2  Medizinische Gase
- 3  Kühlkettenpflichtige Arzneimittel (Lagerung und Transport bei niedrigen Temperaturen)
- 4  Andere Aktivitäten: (bitte benennen oder auf Anlage 5 verweisen)

Einschränkungen oder Klarstellungen bezüglich des Umfangs der Erlaubnis (öffentlich zugänglich):

Art. 5 der Richtlinie 2001/83/EG oder Art. 83 der Verordnung 726/2004/EG

unbeschadet weiterer Erlaubnisse aufgrund nationaler Vorschriften

LAGE 3 (Optional)

Name(n) der verantwortlichen  
Person(en)

.....Herr Achim Hellmich.....